様式第二十六（第五十一条、第五十五条、第二百六十三条関係）

医薬品

医薬部外品

　　　　適合性調査結果通知書

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 名称 | 一般的名称 |  |
| 販売名 |  |
| 申請者名 |  |
| 承認申請年月日又は承認年月日 |  |
| 適合性調査申請年月日 |  |
| 調査を行つた製造所の名称 |  |
| 調査を行つた製造所の所在地 |  |
| 製造業者の氏名（法人にあつては、名称及び代表者の氏名） |  |
| 製造業者の住所（法人にあつては、主たる事務所の所在地） |  |
| 製造業の許可若しくは登録区分又は医薬品等外国製造業者の認定若しくは登録区分 |  |
| 製造業の許可若しくは登録番号及び年月日又は医薬品等外国製造業者の認定若しくは登録番号及び年月日 |  |
| 調査結果 |  |
| 備考 |  |

医薬品

医薬部外品

上記により、　　　　　　の適合性調査の結果を通知します。

　　年　　月　　日

適合性調査権者

厚生労働大臣

殿

都道府県知事

（注意）

　１　用紙の大きさは、Ａ４とすること。

　２　字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

かい